M2170-1 K NAKAMURA, LL

日本 国特 許 庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2000年 7月24日

出願番号

Application Number:

特願2000-227580

出 願 / Applicant(s):

栗田工業株式会社

2001年 6月15日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office





【書類名】 特許願

【整理番号】 KWI00066

【提出日】 平成12年 7月24日

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C12N 15/11

【発明の名称】 核酸、塩素化エチレン分解細菌検出用核酸、プローブお

よび塩素化エチレン分解細菌の検出方法

【請求項の数】 6

【住所又は居所】 東京都新宿区西新宿3丁目4番7号 栗田工業株式会社

内

内

【氏名】 中村 寛治

【住所又は居所】 東京都新宿区西新宿3丁目4番7号 栗田工業株式会社

【氏名】 上野 俊洋

【特許出願人】

【識別番号】 000001063

【氏名又は名称】 栗田工業株式会社

【代理人】

【発明者】

【発明者】

【識別番号】 100067839

【弁理士】

【氏名又は名称】 柳原 成

【電話番号】 03-3436-4700

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 004477

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9708611

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 核酸、塩素化エチレン分解細菌検出用核酸、プローブおよび塩素化エチレン分解細菌の検出方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNA に優先的にハイブリダイズする18~25ヌクレオチドからなる核酸であって、配列番号1~15のいずれかの塩基配列、これらの塩基配列と90%以上のホモロジーを有する塩基配列またはこれらの塩基配列と相補的な塩基配列を有する核酸。

【請求項2】 塩素化エチレン分解細菌の168 rRNAまたはrDNA に優先的にハイブリダイズする $10\sim50$ ヌクレオチドからなる核酸であって、少なくとも10 個の連続する塩基配列が、配列番号 $1\sim15$ のいずれかの塩基配列と同じ塩基配列である核酸。

【請求項3】 塩素化エチレン分解細菌検出用である請求項1または2記載の核酸。

【請求項4】 請求項1ないし3のいずれかに記載の核酸を放射性元素、酵素、蛍光物質または化学物質で標識した塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブ。

【請求項5】 請求項1ないし3のいずれかに記載の核酸をプライマー、試料中の核酸を鋳型としてPCR(polymerase chain reaction)を行い、合成されたDNA断片を検出する塩素化エチレン分解細菌の検出方法。

【請求項6】 請求項4記載の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブと、試料とを接触させてRNAまたはDNAハイブリダイゼーションを行った後、標識を指標にして検出する塩素化エチレン分解細菌の検出方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、塩素化エチレン分解細菌の165 rRNAまたはrDNAに優先

的にハイブリダイズする核酸、この核酸からなる塩素化エチレン分解細菌検出用 標識プローブ、およびこれらの核酸または標識プローブを用いた塩素化エチレン 分解細菌の検出方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

塩素化エチレンで汚染された土壌または地下水などを浄化する方法として、汚染土壌中に元来存在する塩素化エチレン分解細菌を利用して、塩素化エチレンを嫌気的に脱塩素化する方法がある。またこれらの細菌を汚染土壌または地下水に添加する方法も知られている。しかし、このような方法では、処理効果は常に良好、つまり完全に脱塩素化が行われる保証はないという問題点がある。

このため、塩素化エチレン分解細菌を利用して塩素化エチレンで汚染された土 壌または地下水などを浄化する場合、脱塩素化が行われるかどうかを予め判定す る方法が要望されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の課題は、塩素化エチレン分解細菌の検出に利用することができる核酸であって、塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする新規かつ有用な核酸、この核酸からなる塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブ、およびこれらの核酸または標識プローブを用いた塩素化エチレン分解細菌の検出方法を提案することである。

[0004]

【課題を解決するための手段】

本発明は次の塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする核酸、この核酸からなる塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブ、およびこれらの核酸または標識プローブを用いた塩素化エチレン分解細菌の検出方法である。

(1) 塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする1 $8\sim25$ ヌクレオチドからなる核酸であって、配列番号 $1\sim15$ のいずれかの塩基配列、これらの塩基配列と90%以上のホモロジーを

有する塩基配列またはこれらの塩基配列と相補的な塩基配列を有する核酸。

- (3) 塩素化エチレン分解細菌検出用である上記(1)または(2)記載の核酸。
- (4) 上記(1)ないし(3)のいずれかに記載の核酸を放射性元素、酵素、蛍光物質または化学物質で標識した塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブ。
- (5) 上記(1)ないし(3)のいずれかに記載の核酸をプライマー、試料中の核酸を鋳型としてPCR(polymerase chain reaction)を行い、合成されたDNA断片を検出する塩素化エチレン分解細菌の検出方法。
- (6) 上記(4)記載の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブと、試料とを接触させてRNAまたはDNAハイブリダイゼーションを行った後、標識を指標にして検出する塩素化エチレン分解細菌の検出方法。

[0005]

塩素化エチレン分解細菌を用いて塩素化エチレンで汚染された土壌または地下水などを浄化する方法において処理効果が常に良好でない理由を検討した結果、脱塩素化を行う塩素化エチレン分解細菌が処理現場に生息している場合には処理効果が良好であり、生息していない場合には処理効果が期待できないことが我々の研究で明らかとなった。したがって、対象現場の土壌や地下水を調査し、塩素化エチレン分解細菌が生息しているかどうかを確認すれば、処理が良好に行えるか否かを判断できる。

本発明の核酸を利用することにより塩素化エチレン分解細菌の検出が可能であり、上記のような判定が可能になる。

[0.006]

本発明の核酸は、塩素化エチレン分解細菌の168 rRNAまたはrDNA

に優先的にハイブリダイズする18~25ヌクレオチドからなる核酸であって、 配列表の配列番号1~15のいずれかの塩基配列、これらの塩基配列と90%以 上のホモロジーを有する塩基配列またはこれらの塩基配列と相補的な塩基配列を 有する核酸である。

また本発明の核酸は、塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする10~50、好ましくは15~35ヌクレオチドからなる核酸であって、少なくとも10個の連続する塩基配列が、配列番号1~15のいずれかの塩基配列と同じ塩基配列である核酸である。例えば、配列番号1の塩基配列の任意の位置から始まる連続した10個以上の塩基配列と同じ塩基配列を有する核酸であり、この配列番号1の塩基配列と同じ塩基配列の上流および/または下流には塩基が結合していてもよい。

[0007]

本発明の核酸、すなわち配列番号1~15の塩基配列、これらの塩基配列と90%以上のホモロジーを有する塩基配列、これらの塩基配列と相補的な塩基配列、および少なくとも10個の連続する塩基配列が配列番号1~15のいずれかの塩基配列と同じである塩基配列は、公知の方法により化学的に容易に合成することができる。

[0008]

本発明の核酸は塩素化エチレン分解細菌の16S rDNAの塩基配列を決定後、それらに特異的な部分を利用してデザインしているので、塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする。

[0009]

上記塩素化エチレン分解細菌の具体的なものとしては、 Dehalococc oides 属の細菌などがあげられる。

[0010]

本発明の核酸は、後述するように、プライマーとして用いてPCRを行うか、 またはハイブリダイゼーションを行うことにより塩素化エチレン分解細菌を特異 的に髙精度で、しかも容易に検出することができる。

[0011]

本発明の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブは、前記本発明の核酸を放射性元素、蛍光物質、化学物質または酵素などの標識物質で標識したプローブである。このような標識物質としては従来から使用されている標識物質が使用でき、具体的なものとしては³² P等の放射性元素;FITC(Fluorescence isothiocyanate)、ローダミン等の蛍光物質;ジコキシゲニン等のハプテン;アルカリフォスファターゼ、ペルオキシダーゼ等の酵素;ビオチン等の生化学物質などがあげられる。これらの標識物質は、公知の方法で核酸に導入することができる。

[0012]

本発明の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブは、塩素化エチレン分解 細菌の有無を検出したい試料とハイブリダイゼーションを実施し、その後標識物 質を指標にして検出することにより、標識プローブがハイブリダイゼーションし た塩素化エチレン分解細菌を特異的に高精度で、しかも容易に検出することがで きる。

[0013]

本発明の塩素化エチレン分解細菌の検出方法は、前記本発明の核酸を用いて塩素化エチレン分解細菌を検出する方法である。すなわち、前記本発明の核酸をプライマーとし、塩素化エチレン分解細菌の有無を検出したい試料から調製した核酸を鋳型としてPCRを行い、予想される大きさのDNAが合成されれば試料中に塩素化エチレン分解細菌が存在したと判断できる。

[0014]

PCRは公知の方法で行うことができ、また市販されているPCR用キットを用いて行うこともできる。PCRは通常Upper PrimerおよびLower Primerの2種類のプライマーを使用するが、いずれか一方または両方のプライマーとして本発明の核酸を用いることができる。プライマーとして種類の異なる複数の核酸を用いて複数回検出を行うことにより、検出精度をより高くすることができる。

[0015]

また本発明の塩素化エチレン分解細菌の検出方法は、前記本発明の塩素化エチ

レン分解細菌検出用標識プローブを用いて塩素化エチレン分解細菌を検出する方法である。すなわち、前記本発明の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブを、塩素化エチレン分解細菌の有無を検出したい試料またはこの試料から調製した核酸に接触させてRNAまたはDNAハイブリダイゼーションを行った後、標識を指標にして塩素化エチレン分解細菌を検出する方法である。ハイブリダイゼーションは従来と同様の方法により行うことができる。

[0016]

ハイブリダイゼーション後の検出は、標識物質の種類に応じて公知の方法により行うことができる。例えば、放射性元素で標識した場合は公知の方法で放射能を測定することにより検出できる。また螢光物質で標識した場合は公知の方法により光量を測定することにより検出できる。また酵素で標識した場合は公知の方法で酵素活性を測定することにより検出できる。また抗原または抗体で標識した場合は、標識した抗原または抗体と特異的に反応する抗体または抗原を用いて抗原抗体反応させ、反応生成物を公知の方法により測定することにより検出できる

[0017]

上記のような方法で塩素化エチレン分解細菌を検出することにより、塩素化エチレン分解細菌を利用して塩素化エチレンで汚染された土壌または地下水などを 浄化する場合に、脱塩素化が良好に行われるかどうかを予め判定することができ る。また塩素化エチレン分解細菌が検出できない場合、塩素化エチレン分解細菌 を添加するなどの対策を打つことが可能となる。

[0018]

【発明の効果】

本発明の核酸は新規かつ有用である。本発明の核酸は特定の塩基配列を有し、 塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリ ダイズするので、塩素化エチレン分解細菌の検出に利用することができる。

本発明の塩素化エチレン分解細菌検出用核酸は上記核酸からなるので、この核酸を用いることにより、塩素化エチレン分解細菌を特異的に高精度で、しかも容易に検出することができる。

本発明の塩素化エチレン分解細菌検出用標識プローブは上記核酸を標識しているので、この標識を指標にして塩素化エチレン分解細菌を特異的に高精度で、しかも容易に検出することができる。

本発明の塩素化エチレン分解細菌の検出方法は、上記核酸または標識プローブを用いているので、塩素化エチレン分解細菌を特異的に高精度で、しかも容易に 検出することができる。

[0019]

【発明の実施の形態】

次に本発明の実施例について説明する。

[0020]

実施例1

エチレン化(脱塩素化)が起きている地点A、BおよびC、ならびにエチレン 化が起きていない地点D、EおよびFの合計6か所から地下水をサンプリングし 、この地下水100mL中からDNAを下記の通り抽出した。

[0021]

(1) DNAの抽出

地下水100mLを孔径0.2μmのフィルターで濾過した後、このフィルターを2mL容のチューブに入れた。さらにそのチューブにZirconia/Silica Beads (直径0.1mm) 1mLおよびExtraction Buffer (100mM Tris-HC1[pH8.0], 100mM sodium EDTA[pH8.0], 100mM sodium phos phate[pH8.0], 1.5M NaCl) 1mLを加え、細胞破砕機Bead Beaterで2分間処理した。次に凍結融解を3回繰り返した後、10μLのProteinaseK(10mg/ml)を加え、37℃にて30分間保温した。この液に、250μLの10%SDS溶液を加え、65℃で2時間保温した後、再び上記のBead Beater処理を行った。その後8000xgにて室温で10分間遠心分離し、上清を採取した。上清はクロロホルム抽出し、等量のイソプロパノールを添加後、室温で60分間静置、8000xgにて室温で20分間遠心分離し、DNAを沈殿させた。沈殿は70%エタノールで洗

浄後、乾燥させた後、50μLの滅菌蒸留水に溶解した。

この抽出DNA溶液を利用して下記の通りPCR反応を行い塩素化エチレン分解細菌が存在するか否かを調査した。

[0022]

(2) PCRによる16S rDNAの増幅

前記(1)で得た抽出DNA溶液 1 μ Lをテンプレートにして、16S rDNAをPCRにより増幅した。PCR増幅の反応液の全容量は100μLとし、2.5UのEx Taq DNA polymerase (宝酒造製)、200μMのdNTPを使用した。プラーマーペアとしては、表1に示すように、KWI-De1ないしKWI-De6のいずれかをUpper Primerとし、Bact1492(5′-ACGG C/T TACCTTGTTAGGACTT-3′)をLower Primerとする6組のプライマーペア、およびBact0011(5′-GTTTGATCCTGGCTCAG-3′)をUpper Primerとし、KWI-De7ないしKWI-De15の相補的な塩基配列のいずれかをLower Primerとする9組のプライマーペアをそれぞれ20pmo1使用した。その他の反応液組成はPCRキットに添付のマニュアルに従った。PCR反応は、Pre-heating;94℃、2分に続き、第1段階;94℃、20秒、第2段階;55℃、30秒、第3段階;72℃、2分を30サイクル繰り返し、Post extension;72℃、7分を行った。

[0023]

上記 PCR 反応液 $2 \mu L$ をアガロース電気泳動にかけ、予想される大きさの DR NA断片が合成されれば塩素化エチレン分解細菌が存在すると判断した。結果を表 1 に示す。

[0024]

【表1】

		ഥ	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
		च	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
	屯	D	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×	×
	報	၁	0	0	0	×	0	0	0	0	0	0	0	0	0	×	0
		В	×	0	0	0	0	0	0	0	0	×	0	0	0	0	0
		А	0	0	0	0	0	0	×	0	0	0	0	0	0	0	0
の検出結果	合成DNA	X 🛗	1.38	1.34	1.31			_		∞ •	0 8 0		1.01	1.10	1.22	1.24	1.40
からの塩素化エチレン分解細菌	Lower Primer		Bact 1492	KWI-De7と相補的な塩基配列	相補的な塩	KWI-Degと相補的な塩基配列	な塩	1と相補的な塩基配	な塩基配	相補的な塩	相補的な塩	KWI-Del5と相補的な塩基配列					
1 地下水	Upper		KWI-Del	KWI-De2	KWI-De3	KWI-De4	KWI-De5	KWI-De6	Bac10011	Bact0011	Bact0011	Bact0011	Bact0011	Bac10011	Bact0011	Bact0011	Bact0011
₩	Š		H	8	က	4	വ	9	7	∞	တ	10		1 2	1 3	1 4	1 5

〇:DNAの合成が観察された ×:DNAの合成が観察されない

[0025]

表1のKWI-De1~KWI-De15の塩基配列は表2に示す次の通りである。

[0026]

【表2】

表 2

 	T	r	¬
KWI-De1	' 配列番号1	GTCTTAAGCAATTAAGATAG	1
KWI-De2	配列番号2	CGCGTAAGTAACCTACCTCTAAGT	
KWI-De3	配列番号3	GCTTCGGGAAACTGAAGG	١
KWI-De4 * 1	配列番号4	TGGRCCGACATATGTTGGTT	١
KWI-De5	配列番号5	CACTAAAGCCGTAAGGCGCT	I
KWI-De6	配列番号6	TGGTGAGGGGCTTGCGTCCG	١
KWI-De7	配列番号7	GTGAGCGTAGGTGGTCTTTC	١
KWI-De8	配列番号8	CAGCAGGAGAAACGGAATT	١
KWI-De9	配列番号9	GTATAGGGAGTATCGACCC	1
KWI-De10	配列番号10	TGTAGTAGTGAACTGAAAGGGGAAC	۱
KWI-Dell	配列番号11	GACCTGTTAAGTCAGGAACTTGCAC	I
KWI-De12	配列番号12	TGTTGCTAGTTAAATTTTC	١
KWI-De13	配列番号13	GTTGCAACAGTGCGAACTGG	١
KWI-De14	配列番号14	GCTAATCCCCAAAGCTGTC	1
KWI-De15	配列番号15	GTCGATGTGCCAACCGCAAGG	I
L	<u> </u>	L	لـ

*1 塩基配列中RはAまたはGである。

[0027]

表1の結果から、エチレン化が観察されているA、B、C地点では、前記PCRおよび電気泳動によりDNA合成が観察されなかった例外は48回中5回観察されたが、ほとんどDNA合成が観察された。一方、エチレン化が全く観察されないD、E、F地点ではDNA合成は全く観察されなかった。この結果から、エチレン化反応が起きている地点では、必ず塩素化エチレン分解細菌が存在し、こ

れらのモニタリングが可能であることが示された。

[0028]

実施例2

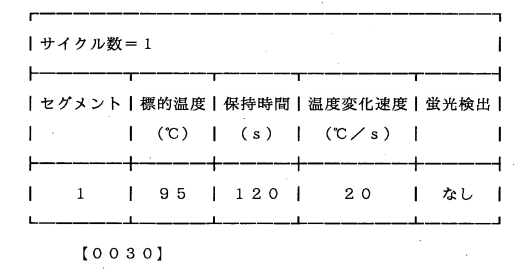
(1) Light Cyclerによる検出

実施例1の抽出DNA溶液について、さらに高精度なPCR検出をロッシュ・ダイアグノスティック株式会社製のLight Cyclerを用いて行った。その際、Upper PrimerとしてはKWI-De8を、Lower PrimerとしてはKWI-De15に相補的なオリゴヌクレオチドを利用した。また、ハイブリダイゼーションプローブとして、KWI-De10の3′末端をFITC(Fluorescence isothiocyanate)にて標識したもの、およびKWI-De11の3′末端をリン酸化し、5′末端をFITCにて標識したものを使用した。PCR反応にはLight Cycler DNA Master Hybridization Probesキット(商標)を使用した。反応条件は表3~表6に示す通りである。

[0029]

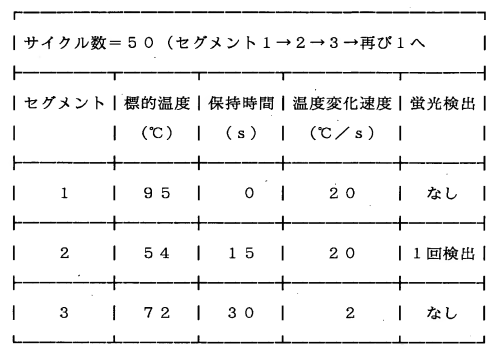
【表3】

表3 変性



【表4】

表4 変性



[0031]

【表5】

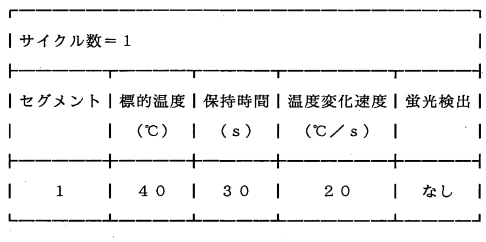
表 5 変性

サイクル数=1								
			「—————— 温度変化速度 (℃ / s)					
1	 		2 0	なし				
	44	10	2. 0					
3	85 	0 	0.2	「				

[0032]

【表6】

表 6 変性



[0033]

結果は、地点A、B、Cの地下水では目的のDNAがPCR合成され、塩素化エチレン分解細菌が存在することが分かった。しかしながら、地点D、E、Fでは目的のDNAは合成されず塩素化エチレン分解細菌は存在しないと判断された。このように、表2に示されたプライマーはハイブリダイゼーションプローブとしても利用できることがわかる。

[0034]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> KURITA WATER INDUSTRIES LTD.

<120> Nucleic acid, nucleic acid to detect bacteria having biodegradabil ity for chlorinated ethylene, probe and process to detect bacteria havin g biodegradability for chlorinated ethylene

<130> KWI00066

<160> 17

<210> 1

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨222⟩ (1)...(20)

<223> primer

<400> 1

gtcttaagca attaagatag

20

<210> 2

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220> ⟨222⟩ (1)...(24) <223> primer <400> 2 24 cgcgtaagta acctacctct aagt <210> 3 ⟨211⟩ 18 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⟨222⟩ (1)...(18) $\langle 223 \rangle$ primer <400> 3 gcttcgggaa actgaagg 18 <210> 4 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⋅ ⟨222⟩ (1)...(20) <223> primer

<400> 4

tggrccgaca tatgttggtt		20
<210> 5		
<211> 20		
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
<220>		
<222> (1)(20)		
<223> primer		
<400> 5		
cactaaagcc gtaaggcgct		20
·		
<210> 6		
<211> 20	•	
<212> DNA		
<213> Artificial Sequence		
<220>		
<222> (1)(20)		
<223> primer		
<400> 6		
tggtgagggg cttgcgtccg		20
<210> 7		
<211> 20 ·		
<212> DNA		

<213> Artificial Sequence

<220>

<222> (1)...(20)

<223> primer

<400> 7

gtgagcgtag gtggtctttc

20

<210> 8

<211> 20

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨222⟩ (1)...(20)

<223> primer

<400> 8

cagcaggaga aaacggaatt

20

<210> 9

⟨211⟩ 19

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨222⟩ (1)...(19)

<223> primer

<400> 9	
gtatagggag tatcgaccc	19
<210> 10	
<211> 25	
<212> DNA	
<213> Artificial Sequence	
<220>	
⟨222⟩ (1)(25)	
<223> primer	
<400> 10	
tgtagtagtg aactgaaagg ggaac	25
•	25
<210> 11	25
<210> 11 <211> 25	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA	25
<210> 11 <211> 25	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(25)	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence	25
<pre><210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence </pre> <pre><220> <222> (1)(25) <223> primer</pre>	25
<210> 11 <211> 25 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(25)	25

<210> 12

<211> 19 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> ⟨222⟩ (1)...(19) <223> primer <400> 12 tgttgctagt taaattttc 19 <210> 13 <211> 20 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)...(20) <223> primer <400> 13 20 gttgcaacag tgcgaactgg <210> 14 <211> 19 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220>

⟨222⟩ (1)...(19)

<pre><400> 14 gctaatcccc aaagctgtc</pre>	<400> 14		
19	<400> 14		
<pre> <210> 15 <211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g 21 <210> 16 <211> 21</pre>			
<pre><211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>	gctaatcccc aaagctgtc		19
<pre><211> 21 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>			
<pre><212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>	<210> 15		
<pre><213> Artificial Sequence <220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g 21 <210> 16 <211> 21</pre>	<211> 21		
<pre><220> <222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>	<212> DNA		
<pre><222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>	<213> Artificial Seque	ence	
<pre><222> (1)(21) <223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>			
<pre><223> primer <400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g 21 <210> 16 <211> 21</pre>			
<pre><400> 15 gtcgatgtgc caaccgcaag g</pre>			
gtcgatgtgc caaccgcaag g 21 <210> 16 <211> 21	<223> primer		
gtcgatgtgc caaccgcaag g 21 <210> 16 <211> 21	/400\ 1E		
<210> 16 <211> 21		σ	91
<211> 21	giogalgigo caacogcaag	g	41
<211> 21	⟨210⟩ 16		
<213> Artificial Sequence	<212> DNA	ence	
<220>			
<222> (1)(21)	<213> Artificial Seque		
<223> primer	<213> Artificial Seque		
	<213> Artificial Seque		
<400> 16	<213> Artificial Seque		

21

acggytacct tgttaggact t

<210> 17

<211> 17

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨222⟩ (1)...(17)

<223> primer

<400> 17

gtttgatcct ggctcag

17

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 塩素化エチレン分解細菌の検出に利用することができる核酸であって、塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする新規かつ有用な核酸、この核酸を用いた塩素化エチレン分解細菌の検出方法を提案する。

【解決手段】 塩素化エチレン分解細菌の16S rRNAまたはrDNAに優先的にハイブリダイズする18~25ヌクレオチドからなる核酸であって、配列番号1~15のいずれかの塩基配列、これらの塩基配列と90%以上のホモロジーを有する塩基配列またはこれらの塩基配列と相補的な塩基配列を含む核酸をプライマー、試料中の核酸を鋳型としてPCRを行い、合成されたDNA断片を検出する塩素化エチレン分解細菌の検出方法。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000001063]

1. 変更年月日

1990年 8月10日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都新宿区西新宿3丁目4番7号

氏 名

栗田工業株式会社